Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen

Publication number: DE19840586

Publication date: 2000-03-09

Inventor: HEIBEL CLAUDIA (DE); BAUMSTARK ROLAND (DE)

Applicant: BASF AG (DE)

Classification:

- international: C08F6/00; C08F6/00; (iPC1-7); C08F6/10

- European: C08F6/00D

Application number: DE19981040586 19980905 Priority number(s): DE19981040586 19980905 Also published as:

WO0014123 (A1) EP1117703 (A1) US6365709 (B1) EP1117703 (A0) EP1117703 (B1)

more >>

Report a data error here

Abstract of DE19840586

The invention relates to a method for reducing the quantity of residual monomers in aqueous dispersions of polymers by re-treatment with an initiator system which essentially comprises the following: a) 0.001 to 5 wt. % (in relation to the total quantity of monomers used to produce the polymer dispersion) of a1) an oxidising agent R<1>OOH, R<1> being hydrogen, a C1- to C8-alkyl group or a C6- to C12-aryl group and/or a2) a compound which releases hydrogen peroxide in an aqueous medium and b) 0.005 to 5 wt. % (in relation to the total quantity of monomers used to produce the polymer dispersion) of b1) an alpha - hydroxycarbonyl compound of formula (I), wherein R<2> and R<3>, independently of each other, mean hydrogen and/or a C1- to C12- alkyl group which can contain functional groups and/or be olefinically unsaturated and R<2> and R<3> optionally form a ring structure with methylene groups and said ring structure can contain functional groups and/or be olefinically unsaturated and/or b2) a compound which releases alpha -hydroxycarbonyl compounds of this type in an aqueous medium and c) advantageously, catalytic quantities of a multivalent metal ion which can occur in several valence states.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT (2) Aktenzeichen:

198 40 586,3 Anmeldetag: 5. 9. 1998

(8) Offenlegungstag: 9. 3.2000

(n) Anmelder:

BASF AG, 67063 Ludwigshafen, DE

@ Erfinder:

Heibel, Claudia, Dr., 69469 Weinheim, DE; Baumstark, Roland, Dr., 67434 Neustadt, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnemmen

kann,

umfaßt.

Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen

Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen durch Nachbehandlung mit einem Initiatorsystem, das im wesentlichen s) 0,001 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesamtmonomerenmen-ពូន

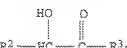
a₁) eines Oxidationsmittels

8100H,

worln R³ Wasserstoff, eine C₁- bis C₈-Alkyl- oder eine C₆bis C₁₂ Arylgruppe bedeutet, und/oder

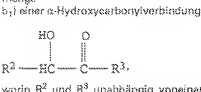
a₂) einer in wässrigem Medium Wasserstoffperoxid freisetzende Verbindung, und

b) 0,005 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendeten Gesamtmonomerenmenge



worin R2 und R3 unabhängig voneinander Wasserstoff und/oder eine C1- bis C12-Alkylgruppe bedeuten, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olefinisch ungesättigt sein kann, R² und R³ optional durch Methylengruppen eine Ringstruktur ausbilden, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olefinisch ungesättigt sein kann, und/

b₂) einer in wassrigem Medium solche a-Hydroxycarbonylverbindungen freisetzende Verbindung, und c) vorteilhaft katalytische Mengen eines mehrwertigen Motalliane the fer mobiliary Martinbalteetiden auftrature



Beschreibung

Die Bründung beträfft ein Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wäserigen Polymerdispersionen durch chernische Nachhehandlung mit einem speziellen Redoximitiatorsystem.

Wäserige Polymerdispersionen enthalten nach ihrer Herstellung durch radikalische Polymerisation oder Copolymerisation neben einem Polymer-Peststoffanteit von 30 bis 75 Gew.-% aufgrund der unvollständigen Polymerisation der eingesetzten Monomeren in der radikalischen Hauptpolymerisation, die meist bis zu einem Monomerenumsatz von 95 und bevorzugt von 98 bis 99 Gew.-% geführt wird, noch einen unerwünschten Anteil an nichtpolymerisierten freien Monomeren ("Restmonomere"). Aus meist toxikologischen Gründen forden der Markt wässrige Polymersystenin mit einem niedrigen Gehalt an Restmonomeren bei gleichbielbenden Verarbeitungs- und Anwendungseigenschaften.

Neben nichtchemischen Methoden, wie Inertgas- oder Wisserdampfstrippung, siehen unterschiedlichste chemische Methoden, wie beispielsweise in EP-B (03 957, EP-B 028 348, EP-B 563 726, EP-A 764 699, US-A 4 529 753, DE-A 37 18 520, DE-A 38 34 734, DE-A 42 32 194, DE-A 195 29 599 beschrieben, zur Absenkung von Restmonomerengehalten wüsseriger Polymerdispersionen zur Verfügung.

Für den Einsatz von Carbonylverbindungen bzw. deren Umsetzungsprodukten in der Nachbehandlung von wässrigen Polymerdispersionen muß von folgendem Stand der Technik ausgegangen werden.

Gemäß WO 95/33775 können zur Nachbehandlung von wässrigen Polymerdispersionen Redoxsysteme eingesetzt werden, deren Reduktionsmittel ein Addukt aus Hydrogensulfitanion und einem Keton mit 3 his 8 C-Atomen und/oder die konjugierte Säure dieses Addukts umfaßt. Die Nachbehandlung wird in Anwesenheit von im wässrigen Medium löstichen Metallverbindungen vorgenommen.

Die EP-A 767-180 empfiehlt für die Reduktion von Restmonomerengehalten ein Redox-Initiatorsystem aus organischen Hydroperoxiden, die nicht oder nur sehr schlecht in Wasser löstlich sind und u. a. Addukten aus Aldeyhyden mit einer C-Kette von 4 bis 6 C-Atomen und Bisulfmen.

Die nicht vorveröffemlichte deutsche Patentanmeldung mit dem Aktenzeichen 197411 87.8 lehn, zur chemischen Restindnemerenentfernung ein System aus einem Oxidationsmittel und einer organischen α-Hydroxynarhonsäure einzusetzen.

In einer in Vorbereitung befindlichen deutschen Patentanmeldung, mit dem imernen Kürzel O. Z. 0050/49334, wird der Einsutz von Oxidationsmitteln in Kombination mit einem Redoxsystem, bestehend aus einem Aldehyd und einem morganischen Dithionit, zuz Abreitherung von Restmonomeren gelehrt.

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein neues wirksames Verfahren zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen bereitzustellen. Außerdem soll die Verminderung der Restmonometenmenge ohne Bildung von Mikrokoagulai erfolgen und sich leicht technisch nutzen lassen.

Es wurde nun gefunden, daß sich die Menge an Restmonomeren in wässrigen Polymerdispersionen wirksam vermindern läßt, wenn man die Nachbehandlung der Restmonomere enthaltenden wässrigen Polymerdispersionen unter Zugabe eines Redoxinitiatoxonsystems durchführt, das im wesentlichen

- a) (1,001 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Herstellung der Polymentispersion verwendeten Gesamtmonomerenmenge
 - at) eines Oxidationsmittels

RIOOH,

40

45

80

55

60

worin \mathbb{R}^4 Wasserstoff, eine C_{4^*} his C_{4^*} Alkyl- oder eine C_{6^*} his C_{12^*} Axylgruppe bedeutet, und/oder a_2) einer in wilserigem Medium Wasserstoffperoxid freisetzende Verbindung, und

b) 0,005 his 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Herstellung der Polytserdispersion verwendeten Gesamtmonomerenmenge

b() einer (x-Hydroxycarbonylverbindung

worin R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff und/oder eine C₁- his C₁₂-Alky)groppe bedeuten, die funktionelle Gruppen einhalten und/oder olefinisch ungesättigt sein kann, R² und R³ optional durch Methylengruppen eine Ringstruktur aushilden, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olefinisch ungesättigt sein kann, und/oder

b₂) einer in w\u00e4ssrigen Medium solche \u00fc-Hydroxycarbonylver\u00fcindungen freisetzende Verbindung, und
 c) vorteilhaft katalytische Mengen eines mehrwertigen Metallions, das in mehreren Wertigkeinssmien auftreten kenn
 umfast.

Das Oxidationsmittel des Redox-Initiatorsystems soll in der Lage sein, Radikale zu bliden. Im Redoxsystem wird bevorzugt Wasserstoffperoxid als Oxidationsmittel eingesetzt, aber auch Kallumperoxid, Natriumperoxid, Natriumperborat sowie weitere in wässrigem Medium Wasserstoffperoxid bildende Vorstufen. Petner können beispielsweise auch Ammonium-. Kallum- oder Natriumpersulfat, Peroxydischwefelsäure und deren Salze, Ammonium-, Kallum- oder Natriumperphosphat oder -diperphosphat, Kallumpermanganat und andere Salze von Persäuren eingesetzt werden. Prinzipiell

ebenfalls geeignet sind organische Hydroperoxide, wie beispielsweise tert. Butylhydroperoxid und Cumolhydroperoxid. Es ist jedoch auch möglich, Gemische verschiedener, oben genannter Oxidationsmittel einzusetzen.

Die Menge in zugekeitztem Oxidationsmittel liegt üblicherweise im Bereich von 0,001 bis 5, bevorzugt bei 0,002 bis 3, besonders bevorzugt bei 0,003 bis 2, ganz besonders bevorzugt bei 0,01 bis 1,5 und vorzugsweise bei 0,02 bis 1 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge.

Als Reduktionsmittel sind in der Rogel aliphatische α-Hydroxycarbonylverbindungen, wie aliphatische α-Hydroxyaldehyde und/oder aliphatische α-Hydroxyketone, deren isomeren und/oder mit funktionellen Gruppen substituierten und/oder olefinisch ungesättigten Verbindungen und Gemische davon, sowie Vorsinfen, die in wässriger Lösung diese α-Hydroxyearbonylverbindungen freisetzen, wie beispielsweise Acetale und Mescaptale, geeignet. Für α-Hydroxyearbonylverbindungen beispielhaft genaant seien Glykolaldehyd und/oder dessen Dimeres 2,5-Dihydroxy-1,4-dioxan. Phenyigiykolaldehyd, 2-Hydroxy-3-phenylpropionaldehyd, Glycerinaldehyd und dessen böhere homologen Verbindungen, wie Aldosetrosen, Aldopentosen und Aldohexosen, sowie α-Hydroxyaceton, a,α'-Dihydroxyaceton, 1-Hydroxybutanon-2, 1-Hydroxyheptanon-3, 3-Hydroxypentanon-2, 1-Hydroxyheptanon-3, 3-Hydroxypentanon-3, 3-Hydroxypentanon-2, 3-Hydroxyheptanon-4, 4-Hydroxy-1-phenylpentanon-3, 3-Hydroxy-1-phenylpentanon-4, 2-Hydroxy-1-phenylpentanon-3, 1-Hydroxy-1-phenylpentanon-4, 2-Hydroxy-1-phenylpentanon-3, 3-Hydroxy-1-phenylpentanon-1, 2-Hydroxy-1-phenylpentanon-3, 2-Hydroxy-1-phenylpentanon-2, 2-Hydroxy-1-phenylpentanon-3, 3-Hydroxy-1-phenylpentanon-1, 2-Hydroxy-1, 2-diphenyletinanon (Benzoin), 2-Hydroxy-1-phenylpentanon-1, 4, 1-Hydroxy-1-phenylpentanon-2, 4, aber auch cyclische α-Hydroxyketone, wie 2-Hydroxyeyclopexanon (Adipoin) und 2-Hydroxyeyclopentanon-2 und/oder 3-Hydroxybutanon-2 (Acetoin), besonders bevorzugt jedoch α-Hydroxybutanon-2, 1-Hydroxy-pentanon-2 und/oder α-Hydroxybutanon-2 (Acetoin), besonders bevorzugt jedoch α-Hydroxyaceton und/oder α-Gilydroxy-pentanon-2 und/oder α-Gilydroxy-

Die Menge an zugesetztem Reduktionsmittel liegi üblicherweise im Bereich von 0,005 bis 5 bevorzugt bei 0,01 bis 3, besonders bevorzugt bei 0,05 bis 1 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomenenmange. Auch höhere Mangen an Reduktionsmittel sind möglich, in der Regul aber wirtschaftlich nicht sinnvoll.

Die für die Nachbehandlung vorteilhalten Metallverhindungen sind üblicherweise vollständig im wässrigen Medium der Polymerdispersion löslich, und deren metallische Komponente darfiber hinaus in der Lage, in mehreren Wertigkeitsstufen vorliegen zu können. Die gelösten Metallionen wirken katalytisch und umerstützen die Bektronenfibertragungsreaktionen zwischen den eigentlich wirksamen Oxidations- und Reduktionsmitteln. Als gelöste Metallionen kommen prinzipiell Eisen-, Kupfer-, Mangan-, Vanadin-, Nickel-, Cobalt-, Titan-, Cer- oder Chronionen in Betracht. Selbstverständlich ist es auch möglich, Gemische verschiedener, sich nicht störunder Metallionen, wie beispielsweise das System Feithalt von der VSO4, zu verwenden. Bevorzugt werden Eisenlonen eingesetzt.

Die gelösten Metallionen werden in katalytischen Mengen, üblicherweise im Bereich bis 1000, bevorzugt 5 bis 500 und besonders bevorzugt 10 bis 100 ppm, bezogen auf die Gesandmonomerenmasse verwendet.

Die Komponenten des erfindungsgemäß verwendeten Initiatorsystems werden zwecktuäßigerweise zur Nachbehandlung der auf ca. 50 his 130, bevorzugt 60 bis 120 und besondets bevorzugt auf 80 bis 100°C erhitzten Polymendispersion bevorzugt bei Normaldruck, gegebenenfalls aber auch bei einem Druck von größer oder kleiner 1 bar (absolut), unter Rühren allmählich gleichzeitig oder nacheinander zudosiert, wobei im letzten Pall bevorzugt zuerst das Oxidationsmittel zugesetzt wird. Besonders günstig ist das gleichzeitige Zudosieren von Oxidations- und Reduktionsmittel liber zwei separate Zuläufe. Dabei kann die Zugabe der Initiatorkomponenten beispielsweise von oben, unten oder durch die Seite des Reaktors erfolgen. Bevorzugt wird das Initiatorsystem jedoch von unten dosiert. Da die optimate Dauer der Initiatorzudosierung u. n. von der Monomerenzusammensetzung, der Größe des Reaktionsansatzes und der Reaktorgeometrie abhlingig ist, ist es zweckmäßig, diese in Vorversuchen zu ermitteln. Abhüngig von der gestellten Aufgabe, kann die Dauer der Initiatorzugabe wenige Sekunden bis mehrere Stunden betragen. Besonders günstig ist es, wenn die in katalytischen Mengen eingesetzte Metallyerbindung der Polymerdispersion vor der Zugabe des Oxidations- und Reduktionsmittels zugesetzt wird.

Die Nachbehandlung wird üblicherweise bei einem pH-Wen ≤ 10 durchgeführt. Zur pH-Einstellung der Polymerdispersion können prinzipielt Basen, wie beispielsweise Natronlauge, Ammoniakwasset oder Triethanolamin verwendet werden. Pür die Nachbehandlung der Polymerdispersion ist ein pH-Bereich von ≥ 2 und ≤ 10 günstig, bevorzugt ist jedoch ein pH-Bereich zwischen ≥ 6 und ≤ 8. Bei der pH-Einstellung nit Basen könnten jedoch die katalysierenden Metallionen in schwerlösliche Hydroxide oder Hydroxo-Komplexe überführt werden. Zur Sieherstellung ausreichender Metallionen-Konzentrationen während der Nachbehandlung ist daher der Zusatz von Komplexiermitieln, wie beispielsweise Eihylendiaminietraessigsäure, Nürsiotriessigsäure und Diethylentriaminpentaessigsäure und/oder deren jeweilige Natziumsalze und/oder die Verwendung von stabilen Metallionenkomplexen, wie beispielsweise lüsen-(III)/Natzium-Bihylendiaminteiraacutat von besonderem Vorteil.

Das erfrachingsgernäße Verfahren eigner sich besonders zur Verminderung der Restmonomerenmenge in wässrigen Polymerdispersionen, die durch radikatische Emulsionspolymerisation von wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Gruppe aufweiserden Monomeren erhältlich sind.

Als wenigstens eine monoethylenisch ungesättigte Gruppe aufweisende Monomere kommen für das erfindungsgemäße Verfahren u. a. insbesondere in einfacher Weise radikalisch polymerisierbare Monomere in Betracht, wie beispielsweise die Otefine Ethylen, vinylarmunische Monomere, wie Styrot, o-Methylstyrot, o-Chlorstyrol oder Vinylatunde, Ester aus Vinylakohol und 1 bis 18 C-Atome aufweisenden Monocarbonsäuren, wie Vinylacetat, Vinylpropionat. Viny

radikalischen wässingen Emulsionspolymerisation zu polymerisierenden Monomeren normalerweise einen Anteit son mehr als 50 Gew.-% auf sich vereinen. In aller Regel weisen diese Monomeren in Wasser bei Normalbedingungen (25°C, 1 atm.) lediglich eine mäßige bis geringe Löstlichkeit auf.

Monumere, die unter den vorgenannten Bedingungen eine erhölte Wasserlöslichkeit aufweisen, sind beispielsweise α,β-numeethylenisch ungesättigte Mono- und Dicarbonsäuren und deren Amide, wie z. B. Aerylsäure, Methacrylsäure. Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, Aerylamid und Methacrylamid, ferner Vinylsulfonsäure und deren wasserlösliche Salze sowie N-Vinylpyrrolidon.

Im Fall von ausschließlich nach der Methode der radikalischen wässrigen Emulsionspolymerisation erzeugten wässrigen Polymerisatdispersionen werden die vorgenamten, eine erhöhte Wasserlöslichkeit aufweisenden Monomeren im Normalfall lediglich als modifizierende Monomere in Mengen, bezogen auf die Gesamtmenge der zu polymerisierenden Monomeren, von weniger als 50 Gew.-%, in der Regel 0,5 bis 20 und vorzugsweise 1 bis 10 Gew.-% einpolymerisiert.

Monomere, die üblicherweise die innere Festigkeit der Verfülmungen der wässrigen Polymerisatdispersionen erhöhen, weisen normalerweise wenigstens eine Epoxy-, Hydroxy-, N-Methylol- oder Carbonylgruppe, oder wenigstens zwei ntcht konjugierte ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen auf. Beispiele hierfür sind N-Alkylolamide von 3 bis 10 C-Arome aufweisenden (z., B-monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren, unter denen das N-Methylolacrylamid und das N-Methylolmethacrylamid ganz besonders bevorzugt sind sowie deren Ester mit 1 bis 4 C-Atomen aufweisenden Alkamilen. Daneben kommen auch zwei Vinylresie aufweisende Monomere, zwei Vinylidenreste aufweisende Monomere sowie zwei Alkenylreste aufweisende Monomere in Betracht. Besonders verteilhaft sind dabei die Di-Ester zweiwertiger Alkohole mit a, \$\text{monocthylenisch ungesättigten Monocarbonz\u00e4uren, unter denen die Acryl- und Methecryls\u00e4tre bevorzugt sind. Befspiele für derurtige zwei nicht konjugierte ethylenisch ungesättigte Doppeibindungen aufweisente Monomere sind Alkylenglykoldiacrylate und -dimethacrylate, wie Ethylenglykoldiacrylat, 1,2-Propylenglykoldiacrylat, 1.3-Propylenglykokilaczyka: 1,3-Butylenglykokilacrylat. 1,4-Butylenglykokilacrylate und Ethylenglykokilmethacrylat, 1,2-Propylenglykoldimethacrylat, 1,3-Propylenglykoldimethacrylat, 1,3-Butylenglykoldimethacrylat, 1,4-Butylenglykoldimethacrylate sowie Divinylbenzal, Vanylmethacrylat, Vinylmerylat, Allylmethacrylat, Allylacrylat, Diallymaicat, Diallyffumarat, Methylenbisnerylamid, Cyclopentadienylaerylat eder Triallyleymurat. In diesem Zusammenbang von besonderer Bedeutung sind auch die Methaerylsäure- und Aerylsäure-C_i-C_s-Hydroxyalkylester, wie n-Hydroxyethyl-, n-Hydroxypropyl- oder a-Hydroxybutylaerylat and -methacrylat sowie Verbindungen, wie Diacetonaerylamid und Acetytaceroxycuhylucrylat bzw. -methacrylat. Die vorgenanmen Monomeren werden im Fall von ausschließlich nach der Methode der radikalischen wässrigen Emulsionspolymerisation erzeugten wässrigen Polymerisatdispersionen, bezogen auf 30 die Gesammenge der zu polymerisierenden Monomeren, meist in Mongen von 0,5 bis 10 Gew.-% einpolymerisiert.

Die Herstellung wässriger Polymerdispersionen ist vielfach vorbeschrieben und dem Fachmann daher hinreichend bekannt [vgl. z. B. Encyclopedia of Polymer Science and Engineering, Vol. 8, S. 659ff (1987); D. C. Blackley, in High Polymer Latices, Vol. 1, S. 35ff (1966); Emulsion Polymerisation, Interscience Publishers, New York (1965) und Dispersionen synthetischer Hochpolymerer, E. Hölscher, Springer-Verlag, Berlin (1969)], Sie erfolgt durch Emulsionspolymerisation von wenigstens eine olefinisch ungesättigte Gruppe aufweisenden Monomeren in Gegenwart eines bevorzugt wasserlöslichen Polymerisationsinitiators sowie in Gegenwart von Emulgatoren und ggf. Schutzkolloiden und üblichen weiteren Zusatzstoffen. In der Regel erfolgt hierbei der Zusatz der Monomeren durch kontinuterlichen Zulauf. Als Initiator ist die Verwendung von Peroxodischwefelsläuse und/oder deren Salzen in Mengen von 0,1 bis 2 Gew.-%, bezogen auf die Gesammenge der Monomeren, bevorzugt. Die Polymerisationstemperatur beträgt im allgemeinen 20 bis 150 und bevorzugt (6) bis 120°C. Die Polymerisation findet ggf. unter Druck statt. Als Emulgatoren werden insbesondere anionische Emulgatoren allein oder im Gemisch mit nichtionischen Dispergiermittela in einer Menge von insbesondere 0,5 bis 6 Gew.-% der Gesammenomerenmenge eingesetzt.

Die erfindungsgezuäße Nachbehandlung der wässrigen Polymerdispersion zur Verminderung der Restmonomerunmunge erfolgt insbesondere, nachdem die Gesammonomerenmenge in der radikalischen Emulsionspolymerisation zu mindestens 95 und bevorzugt jedoch zu mindestens 98 bis 99 Gew.-% umgesetzt wurde. Die Verhältnisse bei der Hauptpolymerisation und bei der Nachbehandlung sind im allgemeinen verschieden. So erfolgt während der Hauptpolymerisation bei hoher Konzentration an Monomeren und wachsenden und somit immer bydrophober werdenden Oligomerradikalen der Radikaleintritt in die Dispersionspartikel leicht, während dieser bei der Nachbehandlung generell aufgrund der geringen Monomerkonzentration und mangels wachsender Oligomerradikale sehr schwierig verläuft. Bei der Herstellung von wässrigen Polymerdispersionen stad daher in der Regel für die Hauptpolymerisation und die Nachbehandlung unterschiedliche Initiatorensysteme erforderlich.

Wie die Verfahren der radikalischen Polymerisation generell, erfolgt auch das erfindungsgemäße Verfahren in der Regel unter Inergastamosphäre (z. B. N₂, Ar).

Seibstverständlich ist es möglich, die nachbehandelten wässrigen Polymerdispersionen einer Inertgas- und/oder Wasserdampfistrippung zuzuführen.

Die erfindungsgemiß einzuseizenden radikalischen Redoxinitiatorsysteme ermöglichen eine wirksame Restmonomerenabsenkung in relativ kurzer Zeit. Perner ist von Bedeutung, daß das erfindungsgemäß beanspruchte Reduktionsmittel in der Regel wässrigen Polymendispersionen als Konservierungsmittel zuzusetzende Microcide in vorteilhafter Weise nicht zu reduzieren vermag, weshalb eine Anwendung desselben im Überschuß die diesbezügliche Qualität der wässrigen Polymendispersion nicht minden.

Beispiele

Beispiel 1

65

Eine Styrol/n-Butylacrylat-Dispersion, durch radikalische Polymerisation aus 23 kg Styrol, 25 kg n-Butylacrylat, 2 kg Acrylainre, 1,2 kg Styrol-Saarlatex-Dispersion (34 Gew.-%ig in Wasser, Teilchengröße ca. 30 bis 35 nm), 300 g Natri-mulautylsulfat-Lösung (15 Gew.-%ig in Wasser), 500 g Dowfax® 2A1-Lösung (Dodecylphenoxybenzoldisulfonsäuren-

atriumsalz, 45 Gew.-%ig in Wasser), 300 g Natriumhydroxyd-Lösung (25 Gew.-%ig in Wasser), 150 g Natriumperoxodisulfat und 46 kg Wasser bei 80°C hergestellt, wies einen Feststoffgehalt von 52 Gew.-% und einen pH-Wert von 4,3 auf. Die Dispersion enthielt 8404 ppm n-Butylaerylat, 1172 ppm Styrel und 2900 ppm Acrylsäure.

in der Nachbehandlung erhitzte men 1350 g dieser, mit 25 Gew.-%iger wässriger Natriumhydroxyd-Lösung auf einen pH-Wert von 6.5 eingestellten wässrigen Polymerdispersion auf 85°C und setzte 0,02 g Natrium/Hisen-HDTA-Komplex zu. Unter Rühren wurden anschließend gleichzeitig

 a) 30 g einer 1,2 Gew.-%igen wässrigen Wasserstoffperoxid-Lösung und

b) 30 g einer 2,35 Gew.-%igen wüssrigen a.a.-Dihydroxyaceton-Lösung in zwei getremmen Zulänfen mit einer Zulänfgeschwindigkeit von jeweils 30 g pro Stunde eindesiert. Die dabei resultierenden n-Butylscrylat- und Styroi-Restmengen wurden gaschromatographisch, die Acrylsbure-Restmengen mittels HPLC bestimmt. Die in der Nachbehandlung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 1 dergesteilt.

Tabelle 1

Restmonomerenmengen der wässrigen Polymerdispersion in der Nachbehandlung

Zeit Min	Styrol ppm	n-Butylacrylat ppm	ppm	30
0	1172	8404	2900	
60	170	4229		
120	54	2438		25
240	46	2079	900	

Beispiel 2 30

Eine Styrol/n-Butylacrylat-Dispersion, durch radikalische Polymerisation aus 23 kg Styrol, 25 kg n-Butylacrylat, 2 kg Acrylsäure, 1,2 kg Styrol-Saatlatex-Dispersion (34 Gew.-%ig in Wasser, Teilchengröße ca. 30 bis 35 nm), 300 g Natriumtaurylaulfin-Lösung (15 Gew.-%ig in Wasser), 500 g Dowfax® 2A1-Lösung (Dodecylphenoxybenzoldisulfonsäurenstriumsaiz, 45 Gew.-%ig in Wasser), 300 g Natriumhydroxyd-Lösung (25 Gew.-%ig in Wasser), 150 g Natriumperoxodisulfar und 46 kg Wasser bei 80°C hergestellt, wies einen Feststoffgehalt von 52 Gew.-% und einen pH-Wert von 4,3 auf.

1298 g dieser Dispersion setzte man \$2 g destilliertes Wasser zu, so daß eine Dispersion mit einem Feststolfgehalt von 50 Gew.-% resultierte. Die auf 50 Gew.-% verdünnte und mit 25 Gew.-%iger wässriger Natriumbydroxyd-Lösung auf einen pH-Wert von 7,0 eingestellte Dispersion enthielt 5785 ppm n-Butylacrylat, 393 ppm Styrol und 1800 ppm Acrylsäure. In der Nachbehandlung erhitzte man diese wässrige Polymendlspersion auf 85°C und setzte 0,034 g Natrium/Eisen-EDTA-Komplex zu. Unter Rühren wurden anschließend gleichzeitig

- a) 30 g ciner 11.3 Gew.-Wigen wässrigen Wasserstoffperoxid-Lösung und
- b) 30 g einer 11,3 Gew.-%igen wässrigen α-Hydroxyaceton-Lösung in zwei getrennten Zuläufen mit einer Zuläufgeschwindigkeit von jeweils 10 g pro Stunde eindosiert. Die dabei resultierenden n-Burylsterylat- und Styrof-Restmengen wurden gaschromatographisch, die Aerylsäure-Restmengen mittels HPLC bestimmt. Die in der Nachbehandlung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

Resumonomerenmengen der wässrigen Polymerdispersion in der Nachbehandiung

Zeit Min	Styrol ppm	n-Butylacrylat ppm	Acrylsäure ppm	30
0	393	5785	1800	•
60	163	4094		60
120	42	1771		
240	36	116	90	_

55

45

50

30

15

Beispiel 3

Eine Styrol/Butadien-Dispersion wurde durch radikalische Polymerisation aus 6 kg Styrol, 8,4 kg 1,3-Butadien. 3,6 kg Acrylsäure, 0,41 kg Styrol-Saatlatex-Dispersion (34 Gew.-% in Wasser, Teilchengröße en. 30 his 35 nm), 135 g Texapon NSO-Lösung (Natriumlaury)ethersulfat mit durchschnittlich 2,5 Bthylenoxideinheiten; 28 Gew.-%ig in Wasser), 150 g Natriumhydroxyd-Lösung (10 Gew.-%ig in Wasser), 110 g Nariumperoxodisulfat und 18,28 kg Wasser bei 82°C hergestellt. Überschüssiges 1,3-Butadien entfernte man, indem man der auf 68°C abgekühlten Dispersion unter Rühren 2 bar Nickstoff aufpresste, entspanne und einen leichten Unterdruck (750 mbar absolut) anlegte und diesen Vorgang automatisiert ca. 1500-mal wiederholte. Nach 4 Stunden wurde eine Dispersion erhalten, die einen Feststoffgehalt von 51,3 Gew.-%, einen pH-Wert von 4,8 und Restruonomerengehalte von 1669 ppm Styrol und 280 ppm Acrylsfürre autwies

in der Nachbehandlung erhitzte man 1350 g dieser wässrigen Polymerdispersion auf 8500 und setzte 0,02 g Natrum/ Bisen-BDTA-Kompiex zu. Unter Rühren wurden anschließend gleichzeitig

- a) 30 g einer 1,2 Gew. Solgen w\u00e4ssrigen Wasserstoffperoxid-L\u00f6sung und
- b) 30 g einer 2,3 Gew.-Æigen wilssrigen œ,œ-Dihydroxyaceton-Lösung in zwei getrennten Zuläufen mit einer Zuläufgeschwindigkeit von jeweils 10 g pro Stunde eindosiert. Die dabei resultierenden Styrof-Restmengen wurden gaschromatographisch und die Acrylsäure-Restmengen mittels HPLC bestimmt, Die in der Nachbehandlung erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 3 dargestellt.

Tabelle 3

Restmonormerenmengen der wässrigen Polymentispersion in der Nachbehandlung

	Zeit Min	Styrol ppm	Acrylsäure ppm	
30	0	1569	280	
	60	906		
	120	545		
25	180	383	20	

Patentansprüche

- Verfähren zur Verminderung der Restmonomeremienge in wässrigen Polymerdispersionen durch Nachbehandlung mit einem Initiatorsystem, dadurch gekennzeichnet, daß min die Nachbehandlung in der wässrigen Polymerdispersion unter Zugube eines Initiatorensystems direhführt, das im wesentlichen
 - a) 0,001 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Pierstellung der Polymerdisporsion verwendeten Gesamtmonomerennenge
 - ui) eines Oxidationsmittels

R¹OOEL

30

25

40)

43

50

33

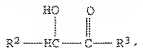
60

65

worin \mathbb{R}^3 Wasserstoff, eine C_4 - bis C_8 -Alkyl- oder eine C_6 -bis C_{12} -Arylgrappe bedeutet, und/oder a_2) einer in wässrigem Medium Wasserstoffperoxid freisetzende Verbindung, und

b) 0,005 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zur Herstellung der Polymerdispersion verwendelen Gesamtmonomerennenge

b₁) einer α-Hydroxycarbonylverbindung



worin \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 unabhängig voneinander Wasserstoff und/oder eine C_1 - bis C_{C_7} Alkyfgruppe badeuten, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder alefinisch ungesättigt sein kann, \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 optional durch Methylengruppen eine Kingstruktur ausbilden, die funktionelle Gruppen enthalten und/oder olefinisch ungesättigt sein kann, und/oder

b₂) einer in wilssrigem Medium solche α-Hydroxycarbonylverbindungen freisetzende Verbindung, und
 c) vorieilhalt katalytische Mengen eines mehrwertigen Metallions, das in mehreren Wertigkeitsstufen auftreten kann

umfaßt.

- Verlähren nach Auspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Oxidationsmittel eine anorganische Verbindung ist.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Oxidationsmittel Wasserstoffperoxid ist.

- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R² Wasserstoff und R³ eine Methylgruppe sind.
- Verfahren nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß R² Wasserstoff und R³ eine Hydroxymethylgroppe sind.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R³ und R³ je eine Methylgruppe sind.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, diedurch gekennzeichnet, daß man das Öxidationsmittel und das Reduktionsmittel der Polymerdispersion während der Nachbehandlung gleichzeitig in separaten Zuläufen zuführt.
- Verfahren nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß man die Metallionen der Polymerdispersion in der Nachbehandlung vor dem Oxidations- und Reduktionsmittel zusetzt.
- 9. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als mehrwertiges Metallion Eisenionen einsetzt.
- 10 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Bisensonen in komplexierter Form zuserzt.
- 11. Verfahren nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß die Temperatur der Polymerdispersion während der Nachbehandlung 50 his 130°C beträgt.
- 12. Verfahren mich Auspruch 1, darfurch gekennzeichnet, daß man die Nachbehandlung im Überdruck, bei Normaldruck (1 bar absolut) oder im Unterdruck durchführt.
- Verfahren nach Auspruch 1, da
 danreh gekennzeichnet, da
 der pH-Wert der Polymerdispersion w
 ährend der 15 Nachbehandlung ≥ 2 und ≤ 10 ist.

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65